

Nobilis IB Ma5 Vet. 1000 EID50/dosis lyofilisat til suspension

Autoriseret

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain Ma5, Live
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain Ma5, Live
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain Ma5, Live
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain Ma5, Live
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain Ma5, Live
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain Ma5, Live
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain Ma5, Live
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain Ma5, Live

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Nobilis IB Ma5 Vet. pulver til brug i drikkevand eller spray 1000 EID50/dosis
Nobilis IB Ma5 Vet. 1000 EID50/dosis lyofilisat til suspension

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)
Kun tilgængelig på [English](#)
Kun tilgængelig på [English](#)
Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Fjerkræ

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand/mælk

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Lyofilisat til suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i drikkevand/mælk:

-

Fjerkræ

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AD07

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

12x10000 doser pulver til vand eller spray, i beholder
12x5000 doser pulver til vand eller spray, i beholder
12x1000 doser pulver til vand eller spray, i beholder
10x2500 doser pulver til vand eller spray, i beholder
10x1000 doser pulver til vand eller spray, i hætteglas
10x5000 doser pulver til vand eller spray, i beholder
10x10000 doser pulver til vand eller spray, i hætteglas
10x5000 doser pulver til vand eller spray, i hætteglas
10x1000 doser pulver til vand eller spray, i beholder
12x2500 doser pulver til vand eller spray, i beholder
10x10000 doser pulver til vand eller spray, i beholder

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

31/08/1995

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

14581

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

31/08/1995

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055686>